WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61M 15/00, A61K 9/20, A61J 3/10

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/14490

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

7. Juli 1994 (07.07.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/01158

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Mai 1993 (11.05.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 43 649.4

23. December 1992 (23.12.92) DE

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BB, BG, BR, CA, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, LK, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

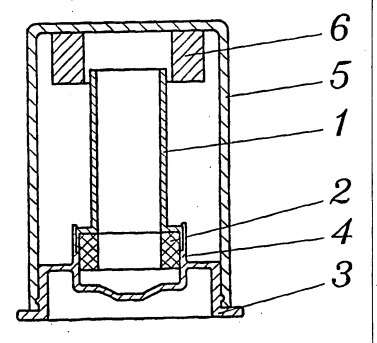
- (71)(72) Anmelder und Erfinder: HUGEMANN, Bernhard [DE/DE]; Heinrich Seliger-Strasse 49, D-60528 Frankfurt am Main (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BURGSCHAT, Hans, G. [DE/DE]; Alfred Nobel Strasse 2, D-55124 Mainz-Gonzenheim (DE). HEIDE, Helmut [DE/DE]; am Hohenstein 14, D-65779 Kelkheim (DE). PABST, Joachim [DE/DE]; Rossbergring 107, D-6107 Reinheim (DE).
- (74) Anwalt: ROESNER, Werner, P.; Geierfeld 45, D-65812 Bad Soden (DE).
- (54) Title: COMPACTED DRUG BODY FOR USE IN THE MECHANICAL GENERATION OF INHALABLE ACTIVE-SUBSTANCE **PARTICLES**
- (54) Bezeichnung: VERFESTIGTER ARZNEISTOFFVORRAT FÜR DIE MECHANISCHE ERZEUGUNG INHALIERBARER WIRK-STOFFPARTIKEL

(57) Abstract

The invention concerns a compacted drug body with an isotropic solid structure, the compacted body being produced by isostatic compres-

(57) Zusammenfassung

Verfestigter Arzneistoffvorrat mit einem isotropen Feststoffgefüge, der durch isostatisches Pressen hergestellt ist.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Könlgreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgica	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland .	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	Œ	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Ruminien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	니	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Techad
cs	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerik
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

- 1 -

Beschreibung

<u>Verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische</u> <u>Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel</u>

Die Erfindung betrifft einen verfestigten Arzneistoffvorrat in Form eines Festkörpers, von dem mittels mechanischer Werkzeuge, wie z.B. einer Stirnfräse, Wirkstoffpartikel abgearbeitet und durch Inhalation in den Atemtrakt gesaugt werden.

Aus der europäischen Patentanmeldung 0407 028 A 2 ist ein Inhalator bekannt, bei dem das Medikament als sogenannter "compacted body" im Inhalator angeordnet ist. Unter "compacted body" wird hierbei ein Medikament verstanden, das aus losem Pulver so weitgehend zusammengepreßt wird, daß die Wirkstoffpartikel bis zum Abrieb zusammenhalten. Als Preßdrücke werden in der Anmeldung genannt 1 x 104 bis 15 x 104 Nm-2 und 30 x 104 bis 15**0**x 10⁴ Nm-2. Bei derartigen Drücken ist der Pulverpreßling trotz der Kompaktierung hoch porös und gasdurchlässig. Der Hinweis in der Anmeldung, daß der"compacted body" bei relativ niedrigem Druck aus mikronisiertem Wirkstoff hergestellt wird, bedeutet, daß die abzuarbeitenden Wirkstoffpartikel eine mikronisierte Struktur beibehalten. Derartig feine Pulver stellen nun bekanntlich physikochemisch hochaktive Phasenzustände dar, die im Hinblick auf die Inhalationsanwendung folgende negative Eigenschaften besitzen:

- Mikronisierte Pulver neigen nahezu augenblicklich zur Agglomeration und bilden dann größere Partikelverbünde, die nicht mehr inhalierbar sind bzw. die Dosierein-richtungen garnicht erst in reproduzierbarer Weise verlassen können.
- Mikronisierte Pulver können sich bei der Lagerung und

- 2 -

beim Transport entmischen. Dies bezieht sich insbesondere auf Pulvergemenge unterschiedlicher Substanzen.

- Bedingt durch die sehr große spezifische Oberfläche sind mikronisierte Pulver chemisch sehr aktiv und neigen zur Lagerinstabilität (Wasseraufnahme, Oxidation und dgl.)

Aufgrund dieser Eigenschaften sind Inhalatorsysteme, die auf der Verwendung loser bzw. leicht kompaktierter mikronisierter Ausgangsstoffe beruhen, in ihrer Funktion hinsichtlich Dosiergenauigkeit, Arzneistoffsicherheit, Bedienungsweise und Langzeitstabilität unbefriedigend.

Durch die DE-OS 40 27 390 ist ein Inhalator bekannt, bei dem die medizinische Substanz in verfestigter Tablettenform vorhanden ist und die Wirkstoffpartikel mittels einer Bürste abgearbeitet werden. An technischen Daten über die Verfestigung ist lediglich erwähnt, daß die Ausgangsgröße für das kompaktierte Pulver < 10 ist. Dies bedeutet, daß es sich auch hier um mikronisierte Pulver mit den oben aufgeführten Nachteilen handelt.

Aufgabe der Erfindung ist ein verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel, welcher die erwähnten Nachteile vermeidet.

Gemäß der Erfindung wird vorgeschlagen, daß der Arzneistoffvorrat ein isotropes Feststoffgefüge aufweist. Hierunter wird verstanden, daß in einem monolithischen Festkörper die Bindefestigkeit von Korn zu Korn in der gleichen Größenordnung liegt wie die spezifische Eigenfestigkeit der gefügebildenden Bestandteile. Hierbei ist die Festigkeit, Dichte und Zusammensetzung des Festkörpers homogen.

Der erfindungsgemäße feste und homogene Aufbau des Arzneistoffvorrates erlaubt eine definierte und damit eine

- 3 -

in der Dosierung reproduzierbare Abarbeitung von Wirkstoffpartikelmengen. Lose eingebundene Partikelverbünde und Agglomerate können nicht entstehen.

Der verfestigte Arzneimittelvorrat kann in beliebiger Form hergestellt werden. Bevorzugt ist dieser als dickwandiger Ringkörper ausgebildet. Diese geometrische Gestaltung des Arzneistoffvorrats weist folgende Vorteile auf:

Der innere Hohlraum des Ringes kann als Anfang des Inhalationsrohres benutzt werden, so daß die Wirkstoffpartikel unmittelbar nach ihrer Generierung in das Inhalationsrohr eintreten können. Tote Strömungszonen werden hierdurch vermieden. Bei einem Ring kann die Wandstärke so gewählt werden, daß die Unterschiede der Geschwindigkeiten des Abarbeitungselementes am inneren und äußeren Ringdurchmesser in bezug auf die Gesamtfläche zu vernachlässigen sind. Bekanntlich wäre die Geschwindigkeit im Zentrum eines Vollkörpers Null. Dies würde zu einem undefinierten Abtrag vom Wirkstoffkörper und damit undefinierter Partikelgenerierung führen.

Der erfindungsgemäße Arzneistoffvorrat kann aus reinen Arzneistoffen allein oder Arzneistoff-Trägerstoff-Kombinationen hergestellt werden, die sich als Aerosole inhalieren und zur Behandlung bestimmter Krankheiten einsetzen lassen.

Durch die Vorteile der neuen erfindungsgemäßen Arzneistoffzubereitung werden die Therapiemöglichkeiten erheblich erweitert. Neben den heute bekannten und
etablierten Therapiemöglichkeiten der Atemwegserkrankungen, wie z.B. Asthma, werden durch die erfindungsgemäße Arzneimittelzubereitung nicht nur die etablierten
Arzneimittel sondern auch weitere, bisher nicht über die

- 4 -

Atemwege applizierbare Wirkstoffe inhalierbar. Es sind dies insbesondere:

- Atemwegstherapeutika

z.B. aus der Gruppe der Betamimetika: Fenoterol, Salbutamol, Salmetarol, Terbutalin u.a. sowie deren pharmakologisch aktive Enantiomere

aus der Gruppe der Anticholinergika: Ipratopiumbromid u.a.

aus der Gruppe der Steroide: Budesonid, R-Budesonid, Beclamtason, Fluticason u.a.

aus der Gruppe der Antiallergika: Dinatriumchromoglycat, Ketotifen u.a.

aus der Gruppe der PAF-Antagonisten: Gingkolide, WEB-2086 u.a.

Sonstige Atemwegstherapeutika wie z.B. Amilorid, Furosemid, Kalium-Kanal-Aktivatoren, Leukotrien-Inhibitoren und Bradikinin-Antagonisten Peptidhormone

Insulin, Calcitonin, Desmopressin u.a.
Arzneistoffe zur Suchtbekämpfung
Nicotin, Methadon, Levomethadon u.a.
Narkoanalgetica/Neuroleptanalgetica
Buprenorphin, Dehydrocodein, Fentanyl u.a.

Alkaloide

z.B. Scopolamin u.a. Chemotherapeutika

z.B. Pentamidin u.a.

Diese Wirkstoffe können in Pulverform allein oder in homogener Verteilung mit wirkungsneutralen Zusatzstoffen gemischt werden, die für eine Inhalationsapplikation geeignet sind. Durch Verwendung von diesen Zusatzstoffen sind folgende Funktionen vorbestimmbar:

- Verdünnung hochwirksamer Arzneistoffe
- Anpassung der spezifischen mechanischen Abtragungseigenschaften des Wirkstoffkörpers gegenüber dem Abtragungselement des Inhalators
- Trägerstoffe zur Anpassung der Verarbeitungseigenschaften der Wirkstoff/Trägerstoff-Kombination an die Herstellungstechnik.

Als wirkungsneutrale Trägerstoffe kommen derzeit z.B. Laktose, Glukose, Mannit, Kochsalz und Mischungen aus diesen in Frage, die sich zur Einstellung bestimmter Verarbeitungs- und Abriebeigenschaften sowie zur Verdünnung der Wirkstoffe in den Abriebpartikeln als vorteilhaft erwiesen haben.

Erfindungsgemäß werden verfestigte Arzneistoffvorräte mit einem isotropen Feststoffgefüge aus schüttfähigen pharmazeutischen Zubereitungen, vorzugsweise Granulaten, durch isostatisches Pressen bei Drücken zwischen 50 und 500 Megapascal hergestellt. Unter isostatischem Pressen wird die allseitige gleichmäßige Druckübertragung auf das Schüttgut verstanden. Hierzu werden beispielsweise entsprechend geformte elastische Matrizen verwendet, die mittels hydraulischem Druck zu dem gewünschten Körper verformt werden. Hierbei entsteht ein homogenes, gleichförmig dichtes und texturloses Gefüge, welches die Anforderungen an Arzneistoffvorräte in Inhalatoren in optimaler Weise erfüllt.

In Weiterbildung der Erfindung wird zur Herstellung isotroper verfestigter Arzneistoffvorräte Spritzgießen plastifizierter Massen, Schmelzverfahren, Druckguß und dergleichen angewandt.

Die Beständigkeit der erfindungsgemäßen Zubereitungsform gegenüber chemischer Alterung, Feuchtigkeitsaufnahme und sonstigen Veränderungen (Lagerstabilität)

- 6 -

ist eine weitere vorteilhafte Eigenschaft. Durch die Reduzierung der aktiven Oberfläche infolge der erfindungsgemäßen Kompaktierung der Ausgangsstoffe wird eine erhebliche Verbesserung der Lagerstabilität erreicht.

In den Zeichnungen ist die Erfindung näher beschrieben:

- Fig. 1 zeigt im Schnitt die erfindungsgemäße Verpackungseinheit des Arzneistoffvorrates.
- Fig. 2 zeigt eine Originalmeßkurve der Partikelverteilung des nicht mikronisierten Ausgangspulvers zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Ringtablette,
- Fig. 3 zeigt eine entsprechende Meßkurve der generierten Mikropartikel aus einer erfindungsgemäß hergestellten Ringtablette aus diesem Pulver (Fig.2).

Besonders bei empfindlichen Wirkstoffen, wie zum Beispiel stark hygroskopischen Substanzen, wird die notwendige Lagerstabilität durch eine entsprechende Verpackung des Arzneistoffvorrates 2 (Fig. 1) unterstützt. Der erfindungsgemäße Arzneistoffvorrat 2 wird in ein Inhalationsrohr 1 eingesetzt und zusammen mit dem Inhalationsrohr beim Auswechseln des verbrauchten Wirkstoffkörpers ausgetauscht. Der Arzneistoffvorrat und das Inhalationsrohr sind zusammen in einem Behälter untergebracht, der gleichzeitig als Verschlußkappe für den Inhalator dient.

Im oberen Teil der Verschlußkappe 5 befindet sich ein luftdurchlässiger Behälter 6, in dem sich ein Trockenmittel befindet, welches den Arzneimittelvorrat in Form der Ringtablette 2 zuverlässig vor Feuchtigkeitsaufnahme schützt. Da die Verschlußkappe 5 beim Austausch des Inhalationsrohres 1 und des Arzneistoffvor-

rats gleichzeitig als Verschlußkappe eines Aerosolgenerators dient, verbleibt das Trocknungsmittel 6
über die gesamte Verbrauchsperiode beim Arzneistoffvorrat und wird erst nach dessen Verbrauch durch eine
neue Einheit aus Inhalationsrohr 1, Arzneistoffvorrat 2, Verschlußkappe 5 und Trocknungsmittel 6 ersetzt. Eine vor mechanischer und chemischer Zerstörung sichere Verwahrung des Arzneistoff-Formkörpers
in der erfindungsgemäßen Verpackungseinheit wird gemäß Fig. 1 durch ein Sockelelement 3 komplettiert in
welches das Inhalationsrohr 1 mittels einer "Snap-InVorrichtung" 4 eingerastet wird. Ein hermetischer Verschluß der gesamten Verpackung wird durch eine zweite
, "Snap-In-Vorrichtung" zwischen Sockelelement 3 und Verschlußkappe 5 erreicht.

Die Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Arzneistoffzubereitung hinsichtlich einer reproduzierbaren Generierung lungengängiger Feinpartikel wird durch die Figuren 2 und 3 dokumentiert. Es handelt sich in beiden Fällen um originale Schreiberdiagramme der Partikelgrößenverteilung nach den Volumenanteilen und zwar in Fig. 2 der nicht mikronisierten Ausgangsmischung aus 25% Salbutamol und 75% Laktose. In Fig. 3 wird die Partikelgrößenverteilung des mechanisch generierten Aerosols aus einer erfindungsgemäß hergestellten Ringtablette aus dieser Mischung dargestellt, die nach einer besonders vorteilhaften Herstellungsart durch isostatisches Pressen bei 250 MPa homogen verdichtet wurde.

Wie aus Fig. 2 ersichtlich ist, erstreckt sich die Partikelverteilung der Ausgangsmischung über einen sehr großen Bereich zwischen O bis über 200 mm Partikel-bzw Granulatdurchmesser. Im eigentlichen lungengängigen Bereich zwischen 0,5 bis ca. 10 mm sind in diesem Aus-

- 8 -

gangsmaterial nur sehr geringe Anteile vertreten. In Fig. 3 ist die Partikelverteilung nach der mechanischen Aerosolgenerierung aus einer Ringtablette dargestellt, die aus der oben erwähnten Ausgangsmischung hergestellt wurde. Wie ersichtlich, befinden sich in diesem Spektrum ausschließlich inhalierbare, lungengängige Partikel im Bereich von 0,5 bis 7,5 /m, wobei Gesamtmengen – je nach Arzneistoff – zwischen ca 10 bis 5000 Mikrogramm einstellbar sind.

Patentansprüche

- Verfestigter Arzneistoffvorrat für die mechanische Erzeugung inhalierbarer Wirkstoffpartikel, dadurch gekennzeichnet, daß dieser ein isotropes Feststoffgefüge aufweist.
- 2. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß dieser als dickwandiger Ringkörper ausgebildet ist.
- 3. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mindestens eine der folgenden pharmazeutischen Wirkstoffgruppen aufweist:

Atemwegstherapeutika

aus der Gruppe der Betamimetika, wie Fenoterol, $\S lbu-tamol$, Salmetarol

Terbutalin sowie deren pharmakologisch aktive Enantiomere,

aus der Gruppe der Anticholinergika, wie Ipratropiumbromid

aus der Gruppe der Steroide, wie Budesonid, R-Budesonid, Beclometason, Fluticason

aus der Gruppe der Antiallergika, wie Dinatriumchromoglycat, Ketodifen

aus der Gruppe der PAF-Antagonisten, wie Gingkolide, WEB-2086

sowie die Therapeutika Amilorid, Furosemid, Kalium-Kanak-Aktivatoren, Leukotrien-Inhibitoren und Bradikinin-Antagonisten.

Peptidhormone

wie Insulin, Calcitonin, Desmopressin Arzneistoffe zur Suchtbekämpfung wie Nicotin, Methadon, Levomethadon

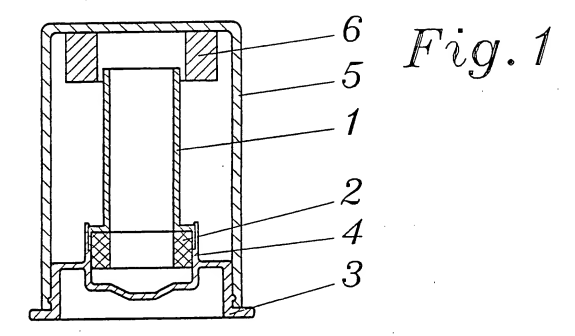
FRSATZBLATT

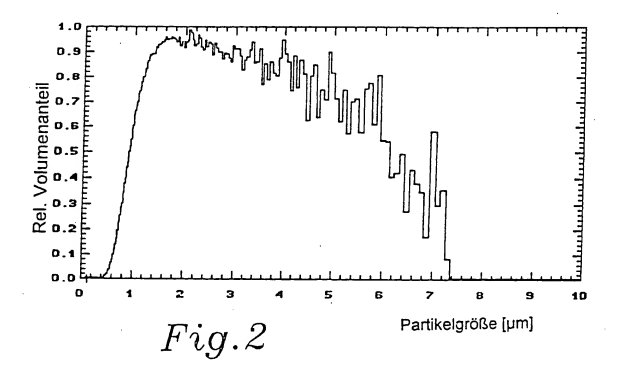
Narkoaralgetica/Neuroleptanalgetika wie Buprenorphin, Dehydrocodein Alkaloide wie Scopolamin Chemotherapeutika wie Pentamidin

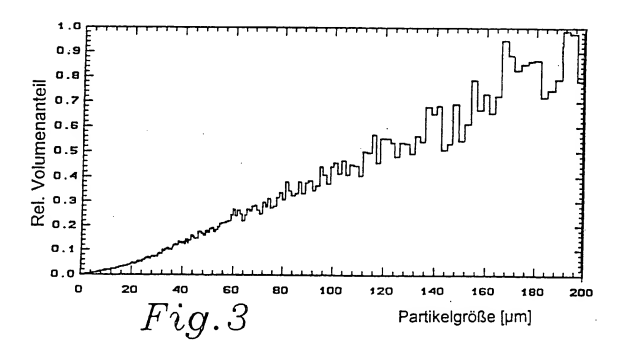
- 4. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe mit wirkungsneutralen Trägerstoffen, wie Laktose, Glukose, Mannit oder Kochsalz kombiniert sind.
- 5. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneistoffzubereitungen durch isostatisches Pressen, vorzugsweise bei Drücken im Bereich zwischen 50 und 500 Megapascal, hergestellt werden.
- 6. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen durch Spritzgießen plastifizierter Massen hergestellt werden.
- 7. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen im Schmelzverfahren hergestellt werden.
- 8. Verfahren zum Herstellen von verfestigten Arzneistoffvorräten mit einem isotropen Feststoffgefüge, dadurch gekennzeichnet, daß diese aus Arzneimittelzubereitungen durch Druckguß hergestellt werden.

- 9. Arzneistoffvorrat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß dieser in einer in einem Inhalator einsetzbaren Halterung enthalten ist.
- 10. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß dieser mit der Halterung in einem licht-, luft- und feuchtigkeitsgeschützten Behältnis bevorratet ist.
- 11. Arzneistoffvorrat nach Anspruch 9 und 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis Teil der Verschluß-kappe des Inhalators ist.

1/2







ERSATZBLATT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 93/01158

A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
) A. C.		140/20. 16112/10	
According	Int. Cl. 5 A61M15/00; A6		
	g to International Patent Classification (IPC) or to b	oth national classification and IPC	
	documentation searched (classification system follower	the planting of the second of	
	Int. Cl. 5 A61M	o by classification symbols)	
Documenta	ation searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included in	the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCT	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP,A,O 407 028 (FISONS 9 January 1991 cited in the application see column 2, line 12 - 20	1	1,3,4
A	SUCKER H 'Pharmazeutisch 1978, G THIEME VERLAG, S see page 303, column 2, line 40	STUTTGART	5
А	P LIST 'Hagers Handbuch pharmazeutischen Praxis' 1971, SPRINGER VERLAG, E Direct pressing of medic see page 709	BERLIN	5
	-	·	
		-/	
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
A" documen	ategories of cited documents: it defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand
E" earlier do L" document cited to e	cument but published on or after the international filing date t which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be conside	red to involve an inventive
O" document means	(ason (as specified) I referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive s combined with one or more other such d	tep when the document is ocuments, such combination
	t published prior to the international filing date but later than ty date claimed	"&" document member of the same patent f	
	ember 1993 (07.09.93)	Date of mailing of the international searce 14 September 1993 (14	i i
ame and ma	iling address of the ISA/	Authorized officer	
	European Patent Office		
ominila NI		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 93/01158

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	EP,A,O 358 105 (BASF AG) 14 March 1990 see the whole document	3,4,6

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9301158 SA 75231

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

07/09/93

Patent document cited in search report	Publication date	Pater men	t family nber(s)	Publication date
EP-A-0407028	09-01-91	CA-A- JP-A- US-A-	2017883 3018376 5176132	30-11-90 25-01-91 05-01-93
EP-A-0358105	14-03-90	DE-A- JP-A- US-A-	3830353 2107260 5073379	15-03-90 19-04-90 17-12-91
		,		
			•	

ternationales Aktenzeichen

PCT/EP 93/01158

				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
I. KLASSI	FIKATION DES ANM	IEIDUNGSGEGENSTANDS (bei mehr	eren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)6
		classifikation (IPC) oder nach der nationa		
Int.Ki	. 5 A61M15/0	0; A61K9/20;	A61J3/10	
				<u> </u>
II. RECHE	RCHIERTE SACIIGE			<u></u>
		Recherchierte	r Mindestprüfstoff 7	
Klassifika	tionssytem		Klassifikationssymbole	
Int.Kl	. 5	A61M		
			ff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese erten Sachgebiete fallen ⁸	
III. EINSC	HLAGIGE VEROFFE	NTLICHUNGEN 9		·
Art.º		Veröffentlichung II., soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr.13
X	EP,A,O	407 028 (FISONS PLC)	·	1,3,4
	9. Janua	ar 1991		
	in der	Anmeldung erwähnt	-1+- 2 7	
		palte 2, Zeile 12 - Sp	Daite 3, Zeile	
	20		•	
Ą		H 'Pharmazeutische Teo		5
	1978 , (G THIEME VERLAG , STUT	FTGART	
		eite 303, Spalte 2, Ze	eile 18 -	
	Zeile 40	J		
4	P LIST	'Hagers Handbuch der		5
	pharmazi	eutischen Praxis'		
	1971 ,	SPRINGER VERLAG , BERL	.IN	
		s Pressen von Arzneist	coffen	
	siene Se	eite 709		
			-/ 	
" Beson	iere Katevorien von an	gegebenen Veröffentlichungen 10 :	;	
"A" Ve	röffentlichung, die den	allgemeinen Stand der Technik	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem meldedatum oder dem Prioritätsdatum	internationalen An-
"E" älte	eres Dokument, das jed	esonders bedeutsam anzusehen ist och erst am oder nach dem interna-	ist und mit der Anmeldung nicht kollidi Verständnis des der Erfindung zugrund	iert, sondern nur zum
		eröffentlicht worden ist gnet ist, einen Prioritätsanspruch	oder der ihr zugrundeliegenden Theorie	angegeben ist
7.WE	ifelhaft erscheinen zu i	assen, oder durch die das Veröf- nderen im Recherchenbericht ge-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut te Erfindung kann nicht als neu oder at	
nan	nten Veröffentlichung	belegt werden soll oder die aus einem I angegeben ist (wie ausgeführt)	keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeut	tung; die beanspruch-
"()" Ve	röffentlichung, die sich	auf eine mündliche Offenbarung,	te Erfindung kann nicht als auf erfinde ruhend betrachtet werden, wenn die Vei	rischer Tätigkeit be-
	e Benutzung, eine Aus: üeht	stellung oder andere Maßnahmen	einer oder menreren anderen Veröffenti gorie in Verbindung gebracht wird und	ichungen dieser Kate-
"i" Ver	röffentlichung, die vor e	dem internationalen Anmeldeda- pruchten Prioritätsdatum veröffent-	einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	
	nt worden ist		& Verortentictions, are tringined detaction	ii I atemaiinie ist
IV. BESCI	IEINIGUNG			
	Abschlusses der interna	tionalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rech	erchenberichts
	07.SEPTEME	BER 1993		4
				1 4. 09. 93
Internationa	le Recherchenbehörde		Linterschrift des bevollmächtigten Bedie	nsteten
	EUROPAI	SCHES PATENTAMT	VEREECKE A.	

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 93/01158

1. KLASSI	FIKATION DES ANN	IELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehre	eren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶	
1		classifikation (IPC) oder nach der nationa		
Int.KI	. 5 A61M15/0	0; A61K9/20;	A61J3/10	
II. RECHE	ERCHIERTE SACTIGE		201-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-	
Marrifika	tionssutem	Kecherchienel	Mindestprüfstoff 7 Klassifikationssymbole	
K125511K2	ationssytem		K/455BIRATION559IBDUTE	
Int.Kl	. 5	A61M		
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstof	f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		unter die recherchie	rten Sachgebiete fallen ⁸	
-				
III. EINSC	HILAGIGE VEROFFE	NTLICHUNGEN * Veröffentlichung 1 , soweit erforderlich u	Annaha das mattachiakan Taila 12	Betr. Anspruch Nr. 13
Art.	Kennzeichnung der	verorrentiichung, soweit erforderlich t	inter Angabe der mangebilenen Tene	Dell. Anspiden (4).
Χ	FP.A.O	407 028 (FISONS PLC) ·	- .	1,3,4
	9. Janua	•		_,_,
		Anmeldung erwähnt		
		oalte 2, Zeile 12 - Sp	alte 3, Zeile	
1	20		·	
A		l 'Pharmazeutische Tec		5
		G THIEME VERLAG , STUT		
	Siehe Se Zeile 40	eite 303, Spalte 2, Ze	11e 18 -	
	Zerre 40			
A		Hagers Handbuch der		5
		eutischen Praxis'	T.1.	
		SPRINGER VERLAG , BERL s Pressen von Arzneist		
	1	eite 709	orren	
			-/	
	1			<u> </u>
		egebenen Veröffentlichungen ¹⁰ : allgemeinen Stand der Technik	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem in	ternationalen An-
def	finiert, aber nicht als be	sonders bedeutsam anzusehen ist	meldedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeldung nicht kollidier	öffentlicht worden
	eres Dokument, das jed nalen Anmeldedatum ve	och erst am oder nach dem interna- röffentlicht worden ist	Verständnis des der Erfindung zugrundeli oder der ihr zugrundeliegenden Theorie au	egenden Prinzips
7.WE	eifelhaft erscheinen zu l	net ist, einen Prioritätsanspruch assen, oder durch die das Veröf-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als neu oder auf	ig; die beanspruch-
กลก	inten Veröffentlichung	nderen im Recherchenbericht ge- belegt werden soll oder die aus einem	keit beruhend betrachtet werden	
		angegeben ist (wie ausgeführt) auf eine mündliche Offenbarung,	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als auf erfinderis ruhend betrachtet werden, wenn die Veröf	cher Tätigkeit be-
ein		tellung oder andere Maßnahmen	einer oder menreren anderen Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die	ungen dieser Kate-
"i" Ver	röffentlichung, die vor d	em internationalen Anmeldeda- pruchten Prioritätsdatum veröffent-	einen Fachmann naheliegend ist	
	ht worden ist	procincia i mornasseatum veronam-	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben I	'atentiamilie ist
IV. BESCI	IEINIGUNG			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Datum des /	Abschlusses der interna	tionalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherc	henberichts
	07.SEPTEMB	ER 1993		1 /- 00 00
Internation :	la Dasharaharkaria		L'atamobrile des hamilmanheisten Badianes	1 4. 09. 93
internationa	Je Recherchenbehörde	COLICO DATENTANT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedienst VEREECKE A.	CIEII
	EURUPAI	SCHES PATENTAMT	VERELUKE A.	

Internationales Aktenzeichen

	AGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	Betr. Anspruch Nr.	
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Bett. Anspruch IVE	
	EP,A,O 358 105 (BASF AG) 14. März 1990 siehe das ganze Dokument	3,4,6	
,			
		·	